003498875

WPI Acc No: 1982-46840E/ 198223

Polymerising fluorine contg. monomer - using polyperfluoroether carboxylic acid salt as surfactant

Patent Assignee: NIPPON OIL SEAL IND CO LTD (NIOD )

Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 57070112 A 19820430 JP 80147433 A 19801021 198223 B

JP 86046003 B 19861011

198645

Priority Applications (No Type Date): JP 80147433 A 19801021

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 57070112 A 4

Abstract (Basic): JP 57070112 A

Process comprises radical polymerising fluorine contg. monomer using polyperfluoroether carboxylic acid salt as surfactant. The polyperfluoroether carboxylic acid salt is the alkali metal salt or ammonium salt. It is pref. of formula:

CnF2n+1-O(CnF2n)1-O)mCn-1F2n-1COOH (I)

(where n is 1-4 and m is 0-12). As the fluorine contg. monomer vinylidene fluoride, vinyl fluoride, tetrafluoroethylene, hexafluoropropane, trifluorochloroethylene etc. are cited. Emulsion polymerisation or suspension polymerisation is carried out in the presence of water soluble radical polymerisation initiator such as ammonium persulphate, K persulphate, H2O2 etc.

Polymerisation time can be reduced considerably. The polymer latex of fluorine contg. monomer obtd. has good stability and can be used effectively as such or in a thickened condition with thickener for uses such as paint, surface treating agent, release agent etc.

Derwent Class: A14; A82; E16; G02

## 19 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑫ 公開特許公報 (A)

昭57-70112

f) Int. Cl.<sup>3</sup>C 08 F 14/182/16

識別記号

庁内整理番号 7102-4 J 7102-4 J 砌公開 昭和57年(1982) 4月30日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

### 匈フツ素含有単量体の重合方法

顧 昭55-147433

②出 願 昭55(1980)10月21日

加発 明 者 達春美

日立市弁天町3丁目3番24号

⑩出 願 人 日本オイルシール工業株式会社 東京都港区芝大門1丁目12番15

号

⑭代 理 人 弁理士 吉田俊夫

明料

#### 1 発明の名称

20特

フツ緊含有単量体の複合方法

#### 2 符許請求の範囲

2.ホリパーフルオロエーテルカルボン酸塩がアルカリ金属塩である特許請求の範囲第1項記載のフン系含有単量体の単合方法。

3ポリパーフルオロエーテルカルポン酸塩がアンモニウム塩である特許請求の範囲第1項配戦のフン条含有単量体の重合方法。

#### 3 発明の詳細な説明

フツ素含有単量体を乳化重合法、けん潤重合法などによつてラジカル重合させる場合、一般に乳化剤としてのフルオロカーボン系界面活性剤の存在下で収合反応が行われる。 通常用いられるフル

オロカーボン系界向活性削は、例えば下記のようなパーフルオロアルキル基を有するカルボン酸塩(符公州36-11985号公設診照)またはスルホン酸塩であり、塩の形としてはアルカリ金属塩またはアンモニウム塩が用いられる。

CF3 (CF2)HCOONA , CF3 (CF2)BCOONH4

$$C_9 F_{17} O \bigotimes SO_3 N_a$$
 ,  $C_6 F_{11} O \bigotimes SO_5^* N_a$ 

速度の強少が奢しい。また、生成する 順合体ラテックス はそれ自体 安定であるが、それを漁料をどに用いるために増粘剤を加えて粘度 調節を行なりと、フロックの形成がみられるようになるので、その安定性も十分であるとはいえない。

このようなポリパーフルオロエーテルカルボン 酸塩を弁面店性削に用いてラジカル 裏合されるフン糸含有単量体 としては、例えばフン化ビニリデン、フン化ビニル、テトラフルオロエチレン、ヘキサフルオロブロペン、トリフルオロメレン、ペンタフルオロプロペン、トリフルオロメ そして、このような考え方に基き、主鎖に不飽和紹台を有せず、フルオロカーボン鎖の長さも長くかつ柔軟な協造を有するボリバーフルオロエーテルカルボン酸のアルカリ金属塩またはアンモ、ウム塩を選択し、これを界面活性剤に使用することにより、別記の如き本発明の課題が有効に解決できることをここに見出した。

使つて、本名明はフン系含有単量体の重合方法 に採り、フン系含有単量体の重合はポリパーフル オロエーテルカルボン 既塩を界面活性剤に用いた ラジカル重合反応によつて行われる。

アルキル金属塩またはアンモニウム塩の形で用いられるポリパーフルオロエーテルカルポン酸としては、一般式

CnF2n+1-O+CnF2n+1-OmCn-1F2n-1 COOH

で示されるものが用いられ、ここで n は 1 ~ 4 ・

好ましくは 2 ~ 3 ・また m は 0 ~ 1 2 ・好ましく
は 5 ~ 8 程度のものが一般に用いられる。カルポン

妖塩の形成は、重合反応系においても行をうことができ、反応系にポリバーフルオロエーテルカ

水浴注ラジカル重合開始剤としては、過硫酸アンモニウム、過硫酸カリウム、過酸化水素をど通常使用されているものが使用され、これらの水浴性過暖化物と亜硫酸塩その地の遠元剤とが組合されたレドンクス重合触媒系として用いることもで

きる。これらの開始削は、水性媒体の選負に対し 約0001~約01%程度の割合で用いられる。

このような水俗性ラジカル塩合開始削の存在下で行われる連合反応は、約1~100kg/cm²、好ましくは約10~60kg/cm²の塩合圧力下で、約50~120℃、好ましくは約70~90℃の塩合無限でで、約50~120℃、好ましたができる。。

一で行われるが、一般にレドックス重合無限系では低温側で、また過酸化物無深系では高温側ではなったが好ましい。ポリバーフルオロエーテルカルボン酸塩を搾削に用いた本発明の塩合を作によつても異なるが、その重合時間は約100~180分間程度で十分で固た性削い場合よりも重合所要時間を署しく規縮せしめることかできる。

本 宅 明 方 伝 化 よ つ て 得 ら れ る フ ツ 素 含 有 単 仕 体 の 重 合 体 ラ テ ッ ク ス は 、 と の よ う 化 安 定 性 の 点 で 著 し く す ぐ れ て い る た め 、 そ の ま ま の 状 態 で あ る い は 噌 枯 引 な 加 に よ つ て 増 枯 し た 状 想 で 、 盆 科 、

C6 F110- -- S03 Na

1.868を加える。 これに、ラテックスの歯形分に対して 0.7%のアクリル酸ーアクリル酸メチル 共重合体を増払剤として加えるとラテックスの粘 度は 6.2 cps (30℃)となり、また 0.2%のポ リアクリル酸を加えると20 cps (30℃)とな るが、いずれもフロックの発生はみられなかつた。 比較例 1

容量 1 8 のオートクレーブに、水 5 3 0 ml、実施例で生以共重合体ラテックスに加えられた好面活性剤 1 8 7 8 ( 4 ミリモル)、クロロホルム 8 ml およびヘキサフルオロブロベン 8 2 9 を仕込み、8 0 ℃に昇温させた後、過硫酸 アンモニウム 2 6 9 を加え、フッ化ビニリデン 2 6 4 9 を分 旅し、3 1 0 分間 直合させた。 固形分 級 展 3 6 5 % の 共 重合体 ラテックス 8 2 0 9 が 得られ、この 結果 進 合 率 は 8 3 4 % と なる。

 表面処理剤、離型剤などの用途に有効に使用する ことができる。

次に、実施例について本発明を説明する。 実施例

 $\begin{array}{cccc} \mathsf{CF}_2 & \mathsf{CF}_2 \\ \mathsf{I} & \mathsf{I} \\ \mathsf{CF}_2 & \mathsf{CF}_2 & \mathsf{CF}_2 & \mathsf{O} + \mathsf{CF} \\ \mathsf{CF}_2 & \mathsf{CF}_2 & \mathsf{CF}_2 & \mathsf{O} + \mathsf{CF} \\ \end{array}$ 

とのようにして形成された共重合体ラテックス に、次式で示される界面活性剤

るのが認められた。

比较例 2

谷世 1 8 の オートクレーブに、水 5 3 0 ml、次 式 で示される界面活性剤 CF3 (CF2)B COONH。 2 0 9 ( 4 ミリモル ) 、 クロロホルム 8 ml およひへキサフルオロブロベン 8 1 9 を仕込み、 8 0 ℃に 昇端させた後、 過硫酸 アンモニウム 2 6 9 を加え、フッ化ビニリデン 2 8 5 9 を分 添し、 1 8 5 分間 塩合させた。 固形分 微度 3 3 2 % の 共重合体 ラテンクスが 8 5 8 9 得られ、 この結果 複合率は 8 9 7 % と なる。

とのようにして形成された共 電合体ラテックス は、クリーム状を呈している。

以上の実施例および各比較例の対比から、次のようなことかいえる。即ち、ボリバーフルオロエーテルカルボン酸塩を昇面活性剤に用いることにより、電合速度の上昇による重合所要時間の短縮、 生成共重台体ラテンクスを増粘してもフロンクを 生じない程のラテンクスの安定性の確保などが図 られ、これに対して従来公知のバーフルオロスル ホン般塩またはパーフルオロカルボン酸塩条の界間 16 性剤を用いた場合には、共重合体ラテックスの 増枯時にフロックが発生したり、あるいは生成 共 載 台体 ラテックス 自体が クリーム状を呈する な ど、 ラテックスの 安定性の 点において 若しく欠け るものがある。

代继人

弁埋士 晋 田 俊 夫

手 続 補 正 書(自発)

昭和55年12月8日

将許庁長官 岛田 春 樹 殿

14件の表示

昭和55年時前顯第147433号

2. 発明の名称

フッ熟含有単量体の重合方法

3個正をする者

事件との関係 特許出顧人

名 袮 (438)日本オイルシール工業株式会社

4.代埋人

住所 東京和港区芝公園 1の2の10 ロシマン芝公園 607 号 氏名 (6600) 弁理士 吉 田 俊 夫 電話 (03)433-6347 番

5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の機

6.神正の内容

(1) 粛2頁下第4行の「となはなら

ならず」に訂正する。

(2)第4頁第15行の式を次のように設定しる。

「CnF2n+1-0+CnF2n-0+mCn-1F2n-2COOH」